

Trabajo 17

Carcinoma de Células Claras de Riñón con metástasis en retina, reporte de caso clínico

Autores: Pérez Carmona T., Cordova Suarez S., Ortiz X., Malcervelli G., Rosales C.

Correspondencia a: tatiana.carmonau@gmail.com

Trabajo realizado en el “Hospital Maria Curie” (CABA)

Introducción:

El carcinoma de células claras, representa el 90% de los tumores renales malignos, con incidencia entre los 60 y 70 años. Alrededor del 30% presentan metástasis en el momento del diagnóstico, siendo afectados con mayor frecuencia: pulmones, huesos, hígado, glándulas suprarrenales y cerebro, sin embargo, existe una amplia variabilidad en cuanto a localización, clínica, presentación, evolución y pronóstico.

Objetivos:

Exponer el patrón metastásico atípico de este tipo tumoral y mencionar la asociación con síndromes hereditarios.

Diagnóstico de situación previa:

Paciente con diagnóstico de carcinoma de células claras estadio II de inicio, que 5 años después, presenta escotomas centellantes.

Población a la que está destinado:

Oncólogos clínicos, oftalmólogos.

Desarrollo de la experiencia:

Paciente masculino de 76 años, que en 2017 es diagnosticado con carcinoma de células claras de riñón estadio II, tratado quirúrgicamente, discontinúa controles, en 2021 en contexto de internación por otras causas, se evidencia radiografía de tórax con patrón en suelta de globos, concomitantemente refiere escotomas centellantes en ambos ojos, se realiza evaluación oftalmológica, donde se evidencian lesiones en ambas retinas. Actualmente en tratamiento con Nivolumab desde julio de 2023, última tomografía con enfermedad estable.

Resultados:

Las metástasis en retina en este tipo histológico no son frecuentes, por lo que nos hace pensar si se trata de una lesión secundaria atípica o si está relacionado a algún síndrome hereditario que ocurren solo en un 3% de los casos, se descartó la toma de biopsia debido al procedimiento y en conjunto con el servicio de oftalmología del Hospital de Clínicas, se determinó que eran imágenes sugestivas de secundarismo.

Evaluación:

Las metástasis oculares son raras siendo los sitios más comunes: tracto uveal, órbita, párpado, conjuntiva, retina y el humor vítreo siendo responsables de estas los tumores de mama y pulmón. Debemos mencionar la relación entre dicha patología y el síndrome de VonHippel Lindau, donde uno de los tumores reportados son los hemangioblastomas de retina, siendo indispensable el asesoramiento genético oncológico.